

(11)Publication number:

2003-266943

(43) Date of publication of application: 25.09.2003

(51)Int.CI.

B41M 5/26

(21)Application number: 2002-071855

(71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing:

15.03.2002

(72)Inventor: KAWABUCHI TATSUO

NAGAO TOSHIHIKO

(54) THERMAL RECORDING MATERIAL

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a thermal recording material which is prevented from being deformed to be curled even in the case of thermal printing with high energy. SOLUTION: In the thermal recording material having a thermal recording layer and a protective layer on one side of a substrate, the heat shrinkage factors of the substrate in the longitudinal and lateral directions after treatment for 10 minutes at 120° C are less than 1%, and a back layer formed by applying a water-soluble binder in the total amount of 1-10 g/m2 is provided on the other side of the substrate.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

23.03.2004

Date of sending the examiner's decision of rejection]

Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12)公開特許公報 (A)

(II)特許出願公開番号 特開2003—266943

(P2003-266943A) (43)公開日 平成15年9月25日(2003.9.25)

(51) Int. Cl. 7	識別記号	F I デーマコート' (参考				
B41M 5/26		B41M 5/18 H 2H026				
		Е				
		В				
		L				
	. • .	101 Z				
		審査請求 未請求 請求項の数5 〇L (全19頁)				
(21)出願番号	特願2002-71855(P2002-71855)	(71)出願人 000005201				
		富士写真フイルム株式会社				
(22) 出願日	平成14年3月15日(2002.3.15)	神奈川県南足柄市中沼210番地				
		(72)発明者 川渕 達雄				
		静岡県富士宮市大中里200番地 富士写真				
		フイルム株式会社内				
		(72)発明者 長尾 俊彦				
		静岡県富士宮市大中里200番地 富士写真				
		フイルム株式会社内				
		(74)代理人 100079049				
		弁理士 中島 淳 (外3名)				
		Fターム(参考) 2H026 AA07 BB01 DD01 DD48 DD58				
		EE05 FF11 FF17 GG10				

(54) 【発明の名称】感熱記録材料

(57) 【要約】

【課題】 高エネルギーで熱印画した場合でもカール状に変形することのない感熱記録材料を提供する。

【解決手段】 支持体の一方の側に感熱記録層と保護層とを有する感熱記録材料において、前記支持体の、120で10分間処理した後の縦方向及び横方向における熱収縮率が1%未満であって、かつ前記支持体の他方の側に、水溶性バインダーの総塗布量を $1\sim10$ g/m²としてなるバック層を有することを特徴とする感熱記録材料である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 支持体の一方の側に感熱記録層と保護層 とを有する感熱記録材料において、

前記支持体の、120℃で10分間処理した後の縦方向 及び横方向における熱収縮率が1%未満であって、かつ 前記支持体の他方の側に、水溶性バインダーの総塗布量 を1~10g/m'としてなるバック層を有することを 特徴とする感熱記録材料。

【請求項2】 バック層が二層以上を積層してなる請求 項1に記載の感熱記録材料。

【請求項3】 バック層の少なくとも二層に含まれる水 溶性バインダーの少なくとも一種がゼラチンである請求 項1又は2に記載の感熱記録材料。

【請求項4】 支持体の他方の側に、バック層に隣接し てポリビニルアルコールを含む層を有する請求項1から 3のいずれかに記載の感熱記録材料。

支持体がポリエチレンテレフタレートで 【請求項5】 ある請求項1から4のいずれかに記載の感熱記録材料。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、感熱記録材料に関 し、詳しくは、医療用記録媒体等に適した高画質の感熱 記録材料に関する。

[0002]

【従来の技術】感熱記録方法は、(1)現像が不要であ る、(2)支持体が紙の場合、材質が一般紙に近い、(3)取 扱いが容易である、(4)発色濃度が高い、(5)記録装置が 簡便で信頼性が高く安価である、(6)記録時の騒音がな い、(7)メンテナンスが不要である、等の利点から近年 様々な分野にまで用途が拡大しており、多色化への対応 30 や、例えば、画像等をオーバーヘッドプロジェクターに より投影したり、医療用記録媒体など、ライトテーブル 上で直接観察したりする等に好適な透明な感熱記録材料 も提供されてきている。そして、前記感熱記録に用いる 感熱記録材料としては、電子供与性染料前駆体と電子受 容性化合物との反応を利用したもの、ジアゾ化合物とカ プラーとの反応を利用したもの、等が広く知られてい る。

【0003】一般に、感熱記録材料は、互いに反応して 発色する発色成分A、Bを、微粒子状に分散して、ある 40 いはA及びBの一方をマイクロカプセルに内包し、他方 を乳化物として含む感熱記録層を支持体上に有して構成 される。特に支持体として、合成高分子フィルム等の透 明支持体を用いた透明な感熱記録材料も提供されつつあ る。この透明な感熱記録材料においては、印画時にステ ィッキングや騒音が発生しやすいという問題があり、特 に医療用として用いる場合には、高い透過濃度が要求さ れるため、サーマルヘッドで印加する熱エネルギーが大 きくなるためにより助長される傾向にあった。したがっ て、このような問題を改善する観点から、感熱記録層上 50

には一般に保護層が設けられる。

【0004】ところが、上述のように、医療用として用 いる場合には、透過濃度で3.0以上の高濃度が必要と され、特に高い熱エネルギーが印加されることになるた め、熱印加後に、支持体が熱収縮を起こしたり、支持体 の一方にのみ設けられた保護層の影響を受けて、感熱記 録材料が一方の側に大きくカール状に変形してしまう問 題があった。即ち、支持体の全面における熱収縮が一様 でないと湾曲し易く、また保護層は一般に水溶性バイン ダーを含むため、その水分の吸収と放出により伸縮し、 カールを生ずる一因となる。カール状に変形してしまう と、記録媒体としての商品価値を損なうばかりか、記録 された画像を観察等する場合に立体的に浮き上って観察 し難く、取扱いの点でも不便であった。

[0005]

20

【発明が解決しようとする課題】したがって、特に保護 層が設けられた感熱記録材料を用いて、例えば医療画像 等の高い熱エネルギーを付与して画像形成する場合で も、外観を損なうことなく良好な画像を得ることのでき る感熱記録材料としては、未だ提供されるに至っていな いのが現状である。

【0006】上記の状況を踏まえ、本発明は、前記従来 における諸問題を解決し、支持体上に設けられた感熱記 録層上に保護層を有する感熱記録材料であって、高エネ ルギーで熱印画した場合でもカール状に変形することの ない感熱記録材料を提供することを目的とし、該目的を 達成することを課題とする。

[0007]

【課題を解決するための手段】前記課題を解決するため の手段は、以下の通りである。

<1> 支持体の一方の側に感熱記録層と保護層とを有 する感熱記録材料において、前記支持体の、120℃で 10分間処理した後の縦方向及び横方向における熱収縮 率が1%未満であって、かつ前記支持体の他方の側に、 水溶性バインダーの総塗布量を1~10g/m²として なるバック層を有することを特徴とする感熱記録材料で

【0008】 <2> バック層が二層以上を積層してな る前記<1>に記載の感熱記録材料である。

<3> バック層の少なくとも二層に含まれる水溶性バ インダーの少なくとも一種がゼラチンである前記<1> 又は<2>に記載の感熱記録材料である。

<4> 支持体の他方の側に、バック層に隣接してポリ ビニルアルコールを含む層を有する前記<1>~<3> のいずれかに記載の感熱記録材料である。

<5> 支持体がポリエチレンテレフタレートである前 記<1>~<4>のいずれかに記載の感熱記録材料であ る。

[0009]

【発明の実施の形態】本発明の感熱記録材料において

は、支持体の120℃で10分間処理した後の縦方向及 び横方向における熱収縮率を1%未満とし、支持体の感 熱記録層及び保護層を有しない側にバック層を設け、該 層における水溶性バインダー総塗布量を1~10g/m *とする。尚、支持体の縦方向とは、支持体を矩形若し くは正方形としたときの長手(長辺)方向(正方形では いずれか一辺)をいい、横方向とは、前記長手方向(正 方形の前記一辺)と直交する短辺(他の一辺)をいう。 【0010】本発明の感熱記録材料は、支持体の一方の 側に感熱記録層と保護層とを少なくとも有してなり、他 10 方の側にバック層を少なくとも有してなり、必要に応じ て他の層を有していてもよい。

〈支持体〉本発明の感熱記録材料は、120℃で10分 間処理した後の縦方向及び横方向における熱収縮率が1 %未満の支持体で構成される。前記熱収縮率が1%を超 えると、カール状等の変形を効果的に防止することがで きない。前記熱収縮率の支持体を選択することで、例え ば医療用に用いられる場合など、高い熱エネルギーが印 加される用途に用いられる場合でも支持体自体の熱収縮 が抑えられ、記録後におけるカール状に変形する等の品 20 質低下を防止することができる。

【0011】中でも、前記熱収縮率を、0.3%以下と するのが好ましい。前記熱収縮率(%)は、例えば、支 持体の2点にパンチで穴を開け、2穴間の間隔をピンテ ージ(IDC-112モデル、Mitutoyo製)を 用いて測定した後、120℃のオープン中で10分間処 理し、処理後の該支持体の前記2穴間の間隔を上記同様 に再測定して、処理前後での間隔差から求めることがで きる。

【0012】前記支持体としては、上記の熱収縮率を持 30 つ支持体であれば特に制限なく適用することができ、公 知の支持体の中から適宜選択することもできる。中でも 特に、透明な支持体が好ましい。前記透明な支持体とし ては、ポリエチレンテレフタレート、ポリプチレンテレ フタレート、ポリエチレンナフタレート等のポリエステ ルフィルム、三酢酸セルロースフィルム、ポリプロピレ ンやポリエチレン等のポリオレフィンフィルム等の合成 髙分子フィルム、等が挙げられ、これらを単独で、ある いは貼り合わせて使用することができる。前記合成高分 子フィルムの厚みとしては、25~250μmが好まし 40 く、 $50~200\mu$ mがより好ましい。

【0013】また、前記合成高分子フィルムは任意の色 相に着色されていてもよい。該合成高分子フィルムを着 色する方法としては、樹脂フィルムを成形する前に樹脂 に染料を混練してフィルムを成形する方法、染料を適当 な溶剤に溶かした塗布液を調製し、これを無色透明な樹 脂フィルム上に公知の塗布方法、例えば、グラビアコー ト法、ローラーコート法、ワイヤーコート法等により塗 布する方法等が挙げられる。中でも、青色染料を混練し

ート等のポリエステル樹脂をフィルムに成形し、これに 耐熱処理、延伸処理、帯電防止処理を施したものが好ま しい。

【0014】特にシャーカステン上で支持体側から観察 した場合に、透明な非画像部分を透過するシャーカステ ン光により幻惑が生じ見ずらい画像になることがある。 したがって、これを回避する観点から、JIS-287 01記載の方法により規定された色度座標上の、A(x = 0.2805, y=0.3005), B (x=0.2820, y=0. 2970), C(x=0. 2885, y=0.3015), D (x=0.2870, y=0. 3040)の4点で形成される四角形の領域内に青く着 色された合成高分子フィルムを用いることが特に好まし

【0015】前記支持体の感熱記録層と保護層とを有す る側と逆側には、バック層を少なくとも有し、必要に応 じて紫外線フィルター層、光反射防止層等の他の層を有 していてもよい。

〈バック層〉前記バック層は、少なくとも水溶性バイン ダーを含有してなり、特に水溶性バインダーを多く含む 層に構成される。バック層は、単一で構成されたもので あってもよいし、二層以上の複数層で構成されたもので あってもよい。また、必要に応じて硬膜剤、マット剤、 紫外線吸収剤、染料、pH調整剤、防腐剤、界面活性剤 等の他の成分を含有していてもよい。

【0016】前記単一若しくは複数層からなるバック層 は、水溶性パインダーの総塗布量が1~10g/m'と なるように塗布して形成することができる。即ち、バッ ク層をなす単層中に含まれる水溶性バインダー量、若し くはバック層をなす二層以上の複数層中に含まれる水溶 性パインダーの合計量を1~10g/m²とする。中で も、他に支障を来すことなく、水溶性バインダーの塗布 量を高めながら良好に塗布形成できる点で、二層以上の 複数層で構成されることが好ましい。

【0017】前記総塗布量が上記範囲にないと、熱印画 後のカール等の変形を効果的に防止することができな い。特に1g/m²未満であると、感熱記録層及び保護 層を有する側とのバランスが保てず、記録後の変形を回 避することができない。また、10g/m'を超える と、逆にバック層側にカール変形するなど、感熱記録層 及び保護層を有する側とのバランスが保てなくなる。

【0018】前記水溶性パインダーとしては、例えば、 酢酸ビニルーアクリルアミド共重合体、珪素変性ポリビ ニルアルコール、アセチル変性ポリビニルアルコール、 フッ化アセチル変性ポリビニルアルコールなどのポリビ ニルアルコール類、澱粉、変性澱粉、メチルセルロー ス、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシメチルセ ルロース、ゼラチン類、アラビアゴム、カゼイン、スチ レンーマレイン酸共重合体加水分解物、スチレンーマレ たポリエチレンテレフタレートやポリエチレンナフタレ 50 イン酸共重合物ハーフエステル加水分解物、イソプチレ

ンー無水マレイン酸共重合体加水分解物、ポリアクリルアミド誘導体、ポリビニルピロリドン、ポリスチレンスルホン酸ソーダ、アルギン酸ソーダなどの水溶性高分子及びスチレンーブタジエンゴムラテックス、アクリロニトリルーブタジエンゴムラテックス、酢酸ビニルエマルジョン等の水不溶性ポリマー等が挙げられる。

【0019】前記水溶性バインダーの中でも、ゼラチン類が好ましく、該ゼラチンとしては、特に等電点の低いアルカリ処理ゼラチン、アミノ基を反応させた誘導体ゼ 10ラチン (例えば、フタル化ゼラチン等)等が好ましい。前記水溶性バインダーは、一種で用いてもよいし、二種以上を併用してもよい。また、バック層が二層以上の複数層からなる場合には、その少なくとも二層はゼラチンを含有することが好ましく、ゼラチンと共に他の水溶性バインダーを含んでいてもよい。

【0020】他の成分として、水溶性バインダー(特に ゼラチン)と作用させて塗布膜を固め、耐水性を付与す る目的で、硬膜剤を含有してもよい。前記硬膜剤として は、例えば、"THE THEORY OF THE PHOTOGRAPHIC PROCE 20 SS FORTH EMOTION" (T.H. James著)のp.77~87に 記載のものが挙げられ、ビニルスルホン系化合物が好ま

【0021】また、搬送性の改良、光反射防止の目的で、マット剤を含有してもよい。前記マット剤としては、例えば、大麦、小麦、コーン、米、豆類より得られる澱粉等の微粒子の他、セルロースファイバー、ポリスチレン樹脂、エポキシ樹脂、ポリウレタン樹脂、尿素ホルマリン樹脂、ポリ(メタ)アクリレート樹脂、ポリメチル(メタ)アクリレート樹脂、塩化ビニルまたは酢酸 30ビニル等の共重合体樹脂、ポリオレフィン等の合成高分子の微粒子、炭酸カルシウム、酸化チタン、カオリン、スメクタイト粘土、水酸化アルミニウム、シリカ、酸化亜鉛等の無機物の微粒子等が挙げられる。また、感熱記録材料の透明性を良好なものとする観点から、屈折率が 1.45~1.75の微粒子状物質が好ましく、平均粒径としては、1~20μm (特に1~10μm) が好ましい。

【0022】また、塗布助剤又は帯電防止剤として、支持体からみて最外層となるバック層にフッ素系界面活性 40 剤を添加することが好ましい。前記フッ素系界面活性剤としては、例えば、パーフルオロオクタンスルホン酸カリウム、NープロピルーNーオキシエチレンパーフルオロオクタンスルホンアミドブチルスルホン酸ナトリウム、トリメチル(プロピレンアミノスルホニルパーフルオロオクタン)アンモニウムクロリド、NープロピルーNーオキシエチレンパーフルオロオクタンスルホン酸ナトリウム、等が挙げられる。

【0023】前記バック層には、バック層を塗布形成す して形成することができる場合の塗布を円滑に行う目的で、塗布液の粘度調整を $50~~~10~\mu\,\mathrm{m}$ が好ましい。

行う増粘剤を添加してもよい。記録後の画像の耐光性を 高める目的で、紫外線吸収剤を添加してもよい。前記増 粘剤、紫外線吸収剤は、公知のものの中から適宜選択す ることができる。

【0024】感熱記録材料の色相改良の観点から、各種染料、例えば、C. I. Pigment Blue60、C. I. Pigment Blue64、C. I. Pigment Blue15:6等、を添加してもよい。

【0025】バック層形成用の塗布液の安定性を保つ目的で、例えば水酸化ナトリウムなど、pHの調整が可能なpH調整剤を添加してもよい。また、バック層形成の塗布液、及び感熱記録材料の劣化防止の目的で、防腐剤を添加してもよい。該防腐剤としては、公知のものの中から適宜選択できる。

[0026]バック層が複数層からなる場合、上記の他の成分はいずれの層に含まれていてもよい。また、他の成分は本発明の効果を損なわない範囲で適宜含有できる。前記バック層を塗布形成する場合の塗布方法としては、プレード塗布法、エアナイフ塗布法、グラビア塗布法、ロールコーティング塗布法、スプレー塗布法、ディップ塗布法、バー塗布法等の公知の塗布方法を適用できる。前記バック層を複数層で構成する場合には、重層塗布してもよい。

[0027] 支持体の感熱記録層及び保護層を有しない側には、前記バック層のほか、印画後短時間でのカールの大きさが平衡に達する前の挙動を調整できる点で、該バック層に隣接して、ポリビニルアルコールを含む層(以下、「PVA層」ということがある。)を有していてもよい。該層は、支持体のバック層を有する側において、支持体からみて最も離れたバック層表面に設けられてもよく、支持体とバック層との間に設けられてもよく、またバック層が複数層からなる場合には、バック層とバック層との間に設けられてもよい。前記PVA層は、複数形成されていてもよい。

【0028】前記ポリビニルアルコールとしては、例えば、完全敏化ポリビニルアルコール、カルボキシ変性ポリビニルアルコール、シリカ変性ポリビニルアルコール、等が好適である。前記ポリビニルアルコールのPVA層における含有量としては、該層の固形分(質量)の50~100質量%が好ましい。

【0029】前記PVA層は、更に界面活性剤を含有していてもよい。該界面活性剤としては、例えば、アルキルベンゼンスルホン酸ナトリウム、アルキル硫酸ナトリウム、スルホコハク酸ジオクチルナトリウム塩、ポリアルキレングリコール、等が挙げられる。

【0030】前記PVA層は、前記バック層と同様、ポリビニルアルコールを含んで調製された塗布液を塗布等して形成することができ、該層の層厚としては、0.5

【0031】〈他の層〉前記支持体上の任意の位置に、 画像の褪色防止の目的で、紫外線フィルター層を設けて もよい。前記紫外線フィルター層には、ベンゾトリアゾ ール系、ベンゾフェノン系、ヒンダードアミン系等の紫 外線吸収剤が含有される。また、光反射防止層を更に有 していてもよい。該光反射防止層は、前記バック層に使 用可能なマット剤に好適な微粒子を含んで構成できる。

【0032】感熱記録材料を構成する支持体の前記バッ ク層を有する側とは逆側には、感熱記録層と保護層、及 び必要に応じて他の層を有する。

〈感熱記録層〉前記感熱記録層は、少なくとも発色成分 を含有してなり、必要に応じて他の成分を含有してな る。

【0033】 (発色成分) 前記感熱記録層は、未処理時 には優れた透明性を有し、加熱により呈色する性質を有 するものであれば、いかなる組成のものでも使用するこ とができる。このような感熱記録層としては、実質的に 無色の発色成分Aと、該発色成分Aと反応して発色する 実質的に無色の発色成分Bとを含有する、いわゆる二成 分型感熱記録層が挙げられるが、発色成分A又は発色成 20 分Bは、マイクロカプセルに内包されることが好まし い。この二成分型感熱記録層を構成する二成分の組合せ としては、下記(a)~(m)のようなものが挙げられ

【0034】(a)電子供与性染料前駆体と、電子受容 性化合物との組合せ。

- (b) 光分解性ジアゾ化合物と、カプラーとの組合せ。
- (c) ベヘン酸銀、ステアリン酸銀等の有機金属塩と、 プロトカテキン酸、スピロインダン、ハイドロキノン等 の還元剤との組合せ。
- (d) ステアリン酸第二鉄、ミリスチン酸第二鉄等の長 鎖脂肪族塩と、没食子酸、サリチル酸アンモニウム等の フェノール類との組合せ。
- (e) 酢酸、ステアリン酸、パルミチン酸等のニッケ ル、コパルト、鉛、銅、鉄、水銀、銀等との塩等の有機 酸重金属塩と、硫化カルシウム、硫化ストロンチウム、 硫化カリウム等のアルカリ土類金属硫化物との組合せ、 又は、前記有機酸重金属塩と、sージフェニルカルバジ ド、ジフェニルカルバゾン等の有機キレート剤との組合 せ。
- (f) 硫化銀、硫化鉛、硫化水銀、硫化ナトリウム等の
- (重) 金属硫酸塩と、Na-テトラチオネート、チオ硫 酸ソーダ、チオ尿素等の硫黄化合物との組合せ。
- (g) ステアリン酸第二鉄等の脂肪族第二鉄塩と、3. 4-ジヒドロキシテトラフェニルメタン等の芳香族ポリ ヒドロキシ化合物との組合せ。
- (h)シュウ酸銀、シュウ酸水銀等の有機貴金属塩と、 ポリヒドロキシアルコール、グリセリン、グリコール等 の有機ポリヒドロキシ化合物との組合せ。
- (i) ペラルゴン酸第二鉄、ラウリン酸第二鉄等の脂肪 50 特に、ラクトン、ラクタム、サルトン、スピロピラン、

族第二鉄塩と、チオセシルカルバミドやイソチオセシル カルバミド誘導体との組合せ。

- (j)カプロン酸鉛、ペラルゴン酸鉛、ベヘン酸鉛等の 有機酸鉛塩と、エチレンチオ尿素、Nードデシルチオ尿 素等のチオ尿素誘導体との組合せ。
- (k)ステアリン酸第二鉄、ステアリン酸銅等の高級脂 肪酸重金属塩と、ジアルキルジチオカルバミン酸亜鉛と の組合せ。
- (1) レゾルシンとニトロソ化合物との組合せのような 10 オキサジン染料を形成する物。
 - (m) ホルマザン化合物と還元剤及び/又は金属塩との 組合せ。

【0035】これらの中でも、本発明の感熱記録材料に おいては、(a)電子供与性染料前駆体と電子受容性化 合物との組合せ、(b)光分解性ジアゾ化合物とカプラ ーとの組合せ、又は(c)有機金属塩と還元剤との組合 せを用いることが好ましく、特に上記(a)又は(b) の組合せであることがより好ましい。

【0036】また、本発明の感熱記録材料は、(拡散透 過率/全光透過率)×100(%)から算出されるヘイ ズ値を下げるように感熱記録層を構成することにより、 透明性に優れた画像を得ることができる。このヘイズ値 は材料の透明性を表す指数で、一般には、ヘイズメータ 一を使用して全光透過量、拡散透過光量、平行透過光量 から算出される。

【0037】本発明において、上記ヘイズ値を下げる方 法としては、例えば、感熱記録層に含まれる前記発色成 分A、Bの両成分の50%体積平均粒径を1.0μm以 下、好ましくは、0.6μm以下とし、かつバインダー を感熱記録層の全固形分の30~60質量%の範囲で含 有させる方法、前記発色成分A、Bのいずれか一方をマ イクロカプセル化し、他方を塗布乾燥後に実質的に連続 層を構成するような、例えば、乳化物のようなもの(乳 化分散物など)として使用する方法等が挙げられる。ま た、感熱記録層に使用する成分の屈折率をなるべく一定 の値に近づける方法も有効である。尚、前記50%体積 平均粒径とは、レーザ回折粒度分布測定装置LA700 ((株) 堀場製作所製)により測定した、顔料中の50 %体積に相当する顔料粒子の平均粒径(以下、単に「平 40 均粒径」という。)をいう。以下同様とする。

【0038】次に、前記感熱記録層に好ましく使用され る、前記組成の組合せ(a、b、c)について、以下に 詳細に説明する。

- (a) 電子供与性染料前駆体と電子受容性化合物との 組合せー

本発明において好ましく使用される電子供与性染料前駆 体は、実質的に無色のものであれば特に限定されるもの ではないが、エレクトロンを供与して、或いは、酸等の プロトンを受容して発色する性質を有するものであり、

エステル、アミド等の部分骨格を有しており、電子受容性化合物と接触した場合に、これらの部分骨格が開環若しくは開裂する無色の化合物であることが好ましい。

【0039】前記電子供与性染料前駆体としては、例えば、トリフェニルメタンフタリド系化合物、フルオラン系化合物、フェノチアジン系化合物、インドリルフタリド系化合物、ロイコオーラミン系化合物、ローダミンラクタム系化合物、トリフェニルメタン系化合物、トリアゼン系化合物、スピロピラン系化合物、フルオレン系化合物、ピリジン系化合物、ピラジン系化合物等が挙げら 10れる。

【0040】前記フタリド類の具体例としては、米国再 発行特許明細書第23,024号、米国特許明細書第 3, 491, 111号、同第3, 491, 112号、同 第3,491,116号、同第3,509,174号等 に記載された化合物が挙げられる。前記フルオラン類の 具体例としては、米国特許明細書第3,624,107 号、同第3, 627, 787号、同第3, 641, 01 1号、同第3, 462, 828号、同第3, 681, 3 90号、同第3,920,510号、同第3,959, 571号等に記載された化合物が挙げられる。前記スピ ロピラン類の具体例としては、米国特許明細書第3,9 71,808号等に記載された化合物が挙げられる。前 記ピリジン系及びピラジン系化合物類としては、米国特 許明細書第3,775,424号、同第3,853、8 69号、同第4,246,318号等に記載された化合 物が挙げられる。前記フルオレン系化合物の具体例とし ては、特願昭61-240989号公報等に記載された 化合物が挙げられる。これらの中でも、特に、黒発色の 2-アリールアミノ-3-[H、ハロゲン、アルキル又 30 はアルコキシー6-置換アミノフルオラン〕が好ましく 挙げられる。

【0041】具体的には、例えば、2-アニリノ-3-メチルー6-ジエチルアミノフルオラン、2-アニリノ -3-メチル-6-N-シクロヘキシル-N-メチルア ミノフルオラン、2-p-クロロアニリノ-3-メチル -6-ジプチルアミノフルオラン、2-アニリノ-3-メチルー6ージオクチルアミノフルオラン、2-アニリ ノー3-クロロー6-ジエチルアミノフルオラン、2-ルアミノフルオラン、2-アニリノ-3-メチル-6-N-エチル-N-ドデシルアミノフルオラン、2-アニ リノー3-メトキシー6-ジブチルアミノフルオラン、 2-0-クロロアニリノ-6-ジプチルアミノフルオラ ン、2-p-クロロアニリノ-3-エチル-6-N-エ チル-N-イソアミルアミノフルオラン、2-o-クロ ロアニリノー6-p-プチルアニリノフルオラン、2-アニリノー3ーペンタデシルー6ージエチルアミノフル オラン、2-アニリノ-3-エチル-6-ジブチルアミ

ジイソプロピルアミノフルオラン、2-アニリノ-3-メチル-6-N-イソプチル-N-エチルアミノフルオラン、2-アニリノ-3-メチル-6-N-エチル-N-テトラヒドロフルフリルアミノフルオラン、2-アニリノ-3-クロロ-6-N-エチル-N-イソアミルアミノフルオラン、2-アニリノ-3-メチル-6-N-メチル-N- γ -エトキシプロピルアミノフルオラン、2-アニリノ-3-メチル-6-N-エチル-N- γ -エトキシプロピルアミノフルオラン、2-アニリノ-3-メチル-6-N-エチル-7-プロポキシプロピルアミノフルオラン等が挙げられる。

【0042】前記電子供与性染料前駆体と作用する電子 受容性化合物としては、フェノール化合物、有機酸若し くはその金属塩、オキシ安息香酸エステル等の酸性物質 が挙げられ、例えば、特開昭61-291183号公報 等に記載されている化合物が挙げられる。具体的には、 2, 2-ビス(4'-ヒドロキシフェニル)プロパン (一般名:ビスフェノールA)、2,2-ビス(4'-ヒドロキシフェニル)ペンタン、2,2-ビス(4'-ヒドロキシー3', 5'ージクロロフェニル) プロパ ン、1、1-ビス(4'-ヒドロキシフェニル)シクロ ヘキサン、2, 2-ビス(4'-ヒドロキシフェニル) ヘキサン、1, 1-ビス(4'-ヒドロキシフェニル) プロパン、1, 1-ビス(4'-ヒドロキシフェニル) プタン、1,1-ビス(4'-ヒドロキシフェニル)ペ ンタン、1, 1ーピス(4'ーヒドロキシフェニル)へ キサン、1,1-ピス(4'-ヒドロキシフェニル)へ プタン、1, 1-ビス(4'-ヒドロキシフェニル)オ クタン、1,1-ビス(4'-ヒドロキシフェニル)-2-メチルーペンタン、1,1-ビス(4'-ヒドロキ シフェニル) -2-エチル-ヘキサン、1,1-ビス (4'-ヒドロキシフェニル)ドデカン、1,4-ビス (p-ヒドロキシフェニルクミル) ベンゼン、1,3-ビス (p-ヒドロキシフェニルクミル) ベンゼン、ビス (p-ヒドロキシフェニル) スルフォン、ビス (3-ア リルー4-ヒドロキシフェニル)スルフォン、ビス (p -ヒドロキシフェニル) 酢酸ベンジルエステル等のビス フェノール類;

J-3-Dロロー6-ジエチルアミノフルオラン、2- 【0 0 4 3】3, 5-ジー α -メチルベンジルサリチル アニリノー3-メチルー6-NーエチルーNーイソアミ 40 酸、3, 5-ジーターシャリーブチルサリチル酸、3-ルアミノフルオラン、2-アニリノー3-メチルー6- $\alpha-\alpha-$ ジメチルベンジルサリチル酸、4-($\beta-$ pーNーエチルーNードデシルアミノフルオラン、2-アニ メトキシフェノキシエトキシ)サリチル酸等のサリチルリノー3-メトキシー6-ジブチルアミノフルオラン、 酸誘導体;

シージフェニルスルフォン、4ーヒドロキシー4'ーフェノキシージフェニルスルフォン等のフェノール類が挙げられる。中でも、良好な発色特性を得る観点からビスフェノール類が特に好ましい。また、上記の電子受容性化合物は、1種単独で使用してもよく、2種以上を併用してもよい。

【0045】-(b) 光分解性ジアゾ化合物とカプラーとの組合せ-

前記光分解性ジアゾ化合物とは、後述するカップリング 成分であるカプラーとカップリング反応して所望の色相 10 に発色するものであり、反応前に特定波長域の光を受け ると分解し、もはやカップリング成分が存在しても発色能力を持たなくなる光分解性のジアゾ化合物である。この発色系における色相は、ジアゾ化合物とカプラーとが 反応して生成するジアゾ色素により決定される。従って、ジアゾ化合物、或いは、カプラーの化学構造を変えることにより、容易に発色色相を変えることができ、その組み合わせ次第で、任意の発色色相を得ることができる。

【0046】本発明において好ましく使用される光分解 20 性ジアゾ化合物としては、芳香族系ジアゾ化合物が挙げられ、具体的には、芳香族ジアゾニウム塩、ジアゾスルフォネート化合物、ジアゾアミノ化合物等が挙げられる。前記芳香族ジアゾニウム塩としては、下記式で表される化合物が挙げられるが、これに限定されるものではない。また、前記芳香族ジアゾニウム塩は、光定着性に優れ、定着後の着色ステインの発生の少なく、発色部の安定なものが好ましく用いられる。

 $A r - N_2^+ \cdot X^-$

前記式中、Arは、置換若しくは無置換の芳香族炭化水 30素環基を表し、N: はジアゾニウム基を表し、X は酸アニオンを表す。

【0047】前記ジアゾスルフォネート化合物としては、近年多数のものが知られており、各々のジアゾニウム塩を亜硫酸塩で処理することにより得られ、本発明の感熱記録材料に好適に用いることができる。

【0048】前記ジアゾアミノ化合物としては、ジアゾ基を、ジシアンジアミド、サルコシン、メチルタウリン、N-エチルアントラニックアシッド-5-スルフォニックアシッド、モノエタノールアミン、ジエタノール 40アミン、グアニジン等でカップリングさせることにより得ることができ、本発明の感熱記録材料に好適に用いることができる。これらのジアゾ化合物の詳細については、例えば、特開平2-136286号公報等に詳細に記載されている。

【0049】一方、上述のジアゾ化合物とカップリング 反応するカプラーとしては、例えば、2-ヒドロキシー 3-ナフトエ酸アニリドの他、レゾルシンをはじめ、特 開昭 62-146678 号公報等に記載されているもの が挙げられる。

【0050】前記感熱記録層において、ジアゾ化合物と カプラーとの組合せによるものを用いる場合、これらの カップリング反応は塩基性雰囲気下で行うことによりそ の反応をより促進させることができる観点から、増感剤 として、塩基性物質を添加してもよい。前記塩基性物質 としては、水不溶性又は難溶性の塩基性物質や加熱によ りアルカリを発生する物質が挙げられ、例えば、無機又 は有機アンモニウム塩、有機アミン、アミド、尿素やチ オ尿素又はそれらの誘導体、チアゾール類、ピロール 類、ピリミジン類、ピペラジン類、グアニジン類、イン ドール類、イミダゾール類、イミダゾリン類、トリアゾ ール類、モルフォリン類、ピペリジン類、アミジン類、 フォリムアジン類又はピリジン類等の含窒素化合物が挙 げられる。これらの具体例としては、例えば、特開昭6 1-291183号公報等に記載されたものが挙げられ る。

【0051】-(c)有機金属塩と還元剤との組合せ-前記有機金属塩としては、具体的には、ラウリン酸銀、 ミリスチン酸銀、パルミチン酸銀、ステアリン酸銀、ア ラキン酸銀又はベヘン酸銀等の長鎖脂肪族カルボン酸の 銀塩:ベンゾトリアゾール銀塩、ベンズイミダゾール銀 塩、カルバゾール銀塩又はフタラジノン銀塩等のイミノ 基を有する有機化合物の銀塩; s - アルキルチオグリコ レート等の硫黄含有化合物の銀塩;安息香酸銀、フタル 酸銀等の芳香族カルボン酸の銀塩;エタンスルホン酸銀 等のスルホン酸の銀塩; o-トルエンスルフィン酸銀等 のスルフィン酸の銀塩:フェニルリン酸銀等のリン酸の 銀塩:バルビツール酸銀、サッカリン酸銀、サリチルア スドキシムの銀塩又はこれらの任意の混合物が挙げられ る。これらの内、長鎖脂肪族カルボン酸銀塩が好まし く、中でもベヘン酸銀がより好ましい。また、ベヘン酸 をベヘン酸銀と共に使用してもよい。

【0052】前記還元剤としては、特開昭53-1020号公報第227頁左下欄第14行目~第229頁右上欄第11行目の記載に基づいて適宜使用することができる。中でも、モノ、ビス、トリス又はテトラキスフェール類、モノ又はビスナフトール類、ジ又はポリヒドロキシイン類、ジ又はポリヒドロキシベンゼン類、ヒドロキシモノエーテル類、アスコルビン酸類、3ーピラゾリドン類、ピラゾリン類、ピラゾロン類、プ元性を類、フェニレンジアミン類、ヒドロキシルアミンド類、レドロオキサミン酸類、ヒドラジド類、アミドオキシム類、Nーヒドロキシ尿素類等を使用することが好ましい。上記のうち、ポリフェノール類、スルホンアミドフェノール類又はナフトール類等の芳香族有機還元剤が特に好ましい。

【0053】感熱記録材料の十分な透明性を確保するためには、前記感熱記録層に(a)電子供与性染料前駆体と電子受容性化合物との組合せ、又は(b)光分解性ジ 50 アゾ化合物とカプラーとの組合せを用いることが好まし い。また、本発明では、前記発色成分Aと発色成分Bのいずれか一方を、マイクロカプセル化して使用することが好ましく、前記電子供与性染料前駆体、又は光分解性ジアゾ化合物をマイクロカプセル化して使用することがより好ましい。

【0054】(マイクロカプセル)以下に、マイクロカプセルの製造方法について詳述する。マイクロカプセルの製造には、界面重合法、内部重合法、外部重合法等があり、いずれの方法も採用することができる。上記の通り、本発明の感熱記録材料は、電子供与性染料前駆体、又は光分解性ジアゾ化合物をマイクロカプセル化することが好ましく、特に、カプセルの芯となる電子供与性染料前駆体、又は光分解性ジアゾ化合物を疎水性の有機溶媒に溶解又は分散させ調製した油相を、水溶性高分子を溶解した水相中に混合し、ホモジナイザー等の手段により乳化分散した後、加温することによりその油滴界面で高分子形成反応を起こし、高分子物質のマイクロカプセル壁を形成させる界面重合法を採用することが好ましい。

【0055】前記高分子物質を形成するリアクタントは、油滴内部及び/又は油滴外部に添加される。前記高分子物質の具体例としては、ポリウレタン、ポリウレア、ポリアミド、ポリエステル、ポリカーボネート、尿素ーホルムアルデヒド樹脂、メラミン樹脂、ポリスチレン、スチレンメタクリレート共重合体、スチレンーアクリレート共重合体等が挙げられる。これらの中でも、ポリウレタン、ポリウレア、ポリアミド、ポリエステル、ポリカーボネートが好ましく、ポリウレタン、ポリウレアが特に好ましい。

【0056】例えば、ポリウレアをカプセル壁材として 30 用いる場合には、ジイソシアナート、トリイソシアナート、テトライソシアナート、ポリイソシアナートプレポリマー等のポリイソシアナートと、ジアミン、トリアミン、テトラアミン等のポリアミン、2以上のアミノ基を有するプレポリマー、ピペラジン若しくはその誘導体又はポリオール等と、を上記水相中で界面重合法によって反応させることにより容易にマイクロカプセル壁を形成させることができる。

【0057】また、例えば、ポリウレアとポリアミドからなる複合壁若しくはポリウレタンとポリアミドからな 40 る複合壁は、例えば、ポリイソシアナート及びそれと反応してカプセル壁を形成する第2物質(例えば、酸クロライド若しくはポリアミン、ポリオール)を水溶性高分子水溶液(水相)又はカプセル化すべき油性媒体(油相)中に混合し、これらを乳化分散した後、加温することにより調製することができる。このポリウレアとポリアミドからなる複合壁の製造方法の詳細については、特開昭58-66948号公報に記載されている。

【0058】前記ポリイソシアナート化合物としては、 . . . に選択して用いることができる。例えば、壁材がポリウ 3官能以上のイソシアナート基を有する化合物が好まし 50 レア、ポリウレタンからなる場合、ヒドロキシ化合物、

いが、2官能のイソシアナート化合物を併用してもよ い。具体的には、キシレンジイソシアナート及びその水 添物、ヘキサメチレンジイソシアナート、トリレンジイ ソシアナート及びその水添物、イソホロンジイソシアナ ート等のジイソシアナートを主原料とし、これらの2量 体あるいは3量体(ビューレットあるいはイソシアヌレ ート)の他、トリメチロールプロパン等のポリオールと キシリレンジイソシアナート等の2官能イソシアナート とのアダクト体として多官能としたもの、トリメチロー ルプロパン等のポリオールとキシリレンジイソシアナー・ ト等の2官能イソシアナートとのアダクト体にポリエチ レンオキシド等の活性水素を有するポリエーテル等の高 分子量化合物を導入した化合物、ベンゼンイソシアナー トのホルマリン縮合物等が挙げられる。特開昭62-2 12190号公報、特開平4-26189号公報、特開 平5-317694号公報、特願平8-268721号 公報等に記載の化合物が好ましい。

【0059】前記ポリイソシアナートは、マイクロカプセルの平均粒径が $0.3\sim12\mu$ mで、カプセル壁の厚みが $0.01\sim0.3\mu$ mとなるように添加されることが好ましい。分散粒子径は $0.2\sim10\mu$ m程度が一般的である。

【0060】ポリイソシアナートと反応してマイクロカプセル壁の構成成分の一つとして水相中及び/又は油相中に添加するポリオール又は/及びポリアミンの具体例としては、プロピレングリコール、グリセリン、トリメチロールプロパン、トリエタノールアミン、ソルビトール、ヘキサメチレンジアミン等が挙げられる。ポリオールを添加した場合には、ポリウレタン壁が形成される。上記反応において、反応温度を高く保ち、あるいは適当な重合触媒を添加することが反応速度を速める点で好ましい。ポリイソシアナート、ポリオール、反応触媒、あるいは、壁剤の一部を形成させるためのポリアミン等については成書に詳しい(岩田敬治編 ポリウレタンハンドブック 日刊工業新聞社(1987))。

【0061】また、前記マイクロカプセル壁には、必要に応じて金属含有染料、ニグロシン等の荷電調節剤、或いは、その他任意の添加物質を加えることができる。これらの添加剤は壁形成時又は任意の時点でカプセルの壁に含有させることができる。また、必要に応じてカプセル壁表面の帯電性を調節するために、ビニルモノマー等のモノマーをグラフト重合させてもよい。

【0062】更に、マイクロカプセル壁をより低温な状況下でも物質透過性に優れ、発色性に富む壁質とするため、壁材として用いるポリマーに適合した可塑剤を用いることが好ましい。該可塑剤は、その融点が50℃以上のものが好ましく、更に該融点が120℃以下のものがより好ましい。このうち、常温下で固体状のものを好適に選択して用いることができる。例えば、壁材がポリウレア・ポリウレタンからなる場合。トドロキシ化合物

カルバミン酸エステル化合物、芳香族アルコキシ化合 物、有機スルホンアミド化合物、脂肪族アミド化合物、 アリールアミド化合物等が好適に用いられる。

【0063】前記の油相の調製に際し、電子供与性染料 前駆体、又は光分解性ジアゾ化合物を溶解し、マイクロ カプセルの芯を形成するときに用いられる疎水性有機溶 媒としては、沸点100~300℃の有機溶媒が好まし い。具体的には、エステル類の他、ジメチルナフタレ ン、ジエチルナフタレン、ジイソプロピルナフタレン、 ジメチルピフェニル、ジイソプロピルピフェニル、ジイ 10 ソプチルビフェニル、1-メチル-1-ジメチルフェニ ルー2-フェニルメタン、1-エチル-1-ジメチルフ エニルー1ーフェニルメタン、1ープロピルー1ージメ チルフェニル-1-フェニルメタン、トリアリルメタン (例えば、トリトルイルメタン、トルイルジフェニルメ タン)、ターフェニル化合物(例えば、ターフェニ ル)、アルキル化合物、アルキル化ジフェニルエーテル (例えば、プロピルジフェニルエーテル)、水添ターフ ェニル(例えば、ヘキサヒドロターフェニル)、ジフェ ニルエーテル等が挙げられる。これらの中でも、エステ 20 ル類を使用することが乳化分散物の乳化安定性の観点か ら特に好ましい。

【0064】前記エステル類としては、リン酸トリフェ ニル、リン酸トリクレジル、リン酸ブチル、リン酸オク チル、リン酸クレジルフェニル等のリン酸エステル類: フタル酸ジブチル、フタル酸-2-エチルヘキシル、フ タル酸エチル、フタル酸オクチル、フタル酸プチルベン ジル等のフタル酸エステル; テトラヒドロフタル酸ジオ クチル;安息香酸エチル、安息香酸プロピル、安息香酸 ブチル、安息香酸イソペンチル、安息香酸ベンジル等の 30 安息香酸エステル; アビエチン酸エチル、アビエチン酸 ベンジル等のアビエチン酸エステル;アジピン酸ジオク チル;コハク酸イソデシル;アゼライン酸ジオクチル; シュウ酸ジブチル、シュウ酸ジペンチル等のシュウ酸エ ステル;マロン酸ジエチル;マレイン酸ジメチル、マレ イン酸ジエチル、マレイン酸ジプチル等のマレイン酸エ ステル;クエン酸トリブチル;ソルビン酸メチル、ソル ビン酸エチル、ソルビン酸プチル等のソルビン酸エステ ル;セバシン酸ジブチル、セバシン酸ジオクチル等のセ バシン酸エステル;ギ酸モノエステル及びジエステル、 酪酸モノエステル及びジエステル、ラウリン酸モノエス テル及びジエステル、パルミチン酸モノエステル及びジ エステル、ステアリン酸モノエステル及びジエステル、 オレイン酸モノエステル及びジエステル等のエチレング リコールエステル類;トリアセチン;炭酸ジエチル;炭 酸ジフェニル;炭酸エチレン;炭酸プロピレン;ホウ酸 トリプチル、ホウ酸トリペンチル等のホウ酸エステル等 が挙げられる。

【0065】これらの中でも、特にリン酸トリクレジル

良好となり好ましい。上記のオイル同士又は他のオイル との併用による使用も可能である。

【0066】カプセル化しようとする電子供与性染料前 駆体、又は光分解性ジアゾ化合物の前記疎水性有機溶媒 に対する溶解性が劣る場合には、溶解性の高い低沸点溶 媒を補助的に併用することもできる。このような低沸点 溶媒としては、例えば、酢酸エチル、酢酸イソプロピ ル、酢酸ブチル、メチレンクロライド等が好ましく挙げ られる。

【0067】前記電子供与性染料前駆体、又は光分解性 ジアゾ化合物を感熱記録材料の感熱記録層に含有する場 合、該電子供与性染料前駆体の含有量としては、0.1 ~5. 0g/m¹が好ましく、1. 0~4. 0g/m¹が より好ましい。また、光分解性ジアゾ化合物の含有量と しては、0.02~5.0g/m'が好ましく、発色濃 度の点から0.10~4.0g/m'がより好ましい。 前記電子供与性染料前駆体の含有量が上記範囲にある と、十分な発色濃度が得られ、また、両者の含有量が 5. 0 g/m¹ 以内であると、、十分な発色濃度が保持 され、かつ、感熱記録層の透明性を保持することができ

【0068】一方、用いる水相には保護コロイドとして 水溶性高分子を溶解した水溶液を使用し、これに前記油 相を投入後、ホモジナイザー等の手段により乳化分散を 行うが、前記水溶性高分子は、分散を均一に、かつ容易 にするとともに、乳化分散した水溶液を安定化させる分 散媒として作用する。ここで、更に均一に乳化分散し安 定化させるためには、油相あるいは水相の少なくとも一 方に界面活性剤を添加してもよい。前記界面活性剤とし ては、周知の乳化用界面活性剤を使用することができ る。界面活性剤の添加量は、油相の重量に対して0.1 ~5%が好ましく、0.5~2%がより好ましい。

【0069】水相に含有させる界面活性剤は、アニオン 性又はノニオン性の界面活性剤の中から、前記保護コロ イドと作用して沈殿や凝集を起こさないものを好適に選 択して使用することができる。好ましい界面活性剤とし ては、例えば、アルキルベンゼンスルホン酸ソーダ、ア ルキル硫酸ナトリウム、スルホコハク酸ジオクチルナト リウム塩、ポリアルキレングリコール(例えば、ポリオ 40 キシエチレンノニルフェニルエーテル) 等が挙げられ る。

【0070】乳化は、上記成分を含有した油相と保護コ ロイド及び界面活性剤を含有する水相とを、高速撹拌、 超音波分散等の通常の微粒子乳化に用いられる手段、例 えば、ホモジナイザー、マントンゴーリー、超音波分散 機、ディゾルバー、ケディーミル等、公知の乳化装置を 用いて容易に行うことができる。乳化後は、カプセル壁 形成反応を促進させるために、乳化物を30~70℃に 加温することが好ましい。また、反応中はカプセル同士 を単独又は混合して用いた場合、乳化物の安定性が最も 50 の凝集を防止するために、加水してカプセル同士の衝突

. 18

確率を下げたり、十分な攪拌を行うことが好ましい。

【0071】また、反応中に改めて凝集防止用の分散物 を添加してもよい。重合反応の進行に伴って炭酸ガスの 発生が観測され、その発生の終息をもっておよそのカプ・ セル壁形成反応の終点とみなすことができる。通常、数 時間反応させることにより、目的のマイクロカプセルを 得ることができる。

【0072】(乳化分散物)電子供与性染料前駆体、又 は光分解性ジアゾ化合物を芯物質としてカプセル化した 場合には、用いる電子受容性化合物、又はカプラーは、 例えば、水溶性高分子及び有機塩基、その他の発色助剤 等と共に、サンドミル等の手段により固体分散して用い ることもできるが、予め水に難溶性又は不溶性の高沸点 有機溶剤に溶解した後、これを界面活性剤及び/又は水 溶性高分子を保護コロイドとして含有する高分子水溶液 (水相) と混合し、ホモジナイザー等で乳化した乳化分 散物として用いることがより好ましい。この場合、必要 に応じて、低沸点溶剤を溶解助剤として用いることもで きる。更に、カプラー、有機塩基は別々に乳化分散する ことも、混合してから高沸点有機溶剤に溶解し、乳化分 20 散することもできる。好ましい乳化分散粒子径は1μm 以下である。

【0073】この場合に使用される高沸点有機溶剤は、 例えば、特開平2-141279号公報に記載された高 沸点オイルの中から適宜選択することができる。中でも エステル類を使用することが、乳化分散液の乳化安定性・ の観点がら好ましく、中でも、リン酸トリクレジルが特 に好ましい。上記のオイル同士、又は他のオイルとの併 用も可能である。

【0074】上記の保護コロイドとして含有される水溶 30 性高分子としては、公知のアニオン性高分子、ノニオン 性高分子、両性高分子の中から適宜選択することがで き、乳化しようとする温度における水に対する溶解度が 5%以上の水溶性高分子が好ましく、その具体例として は、ポリビニルアルコールまたはその変成物、ポリアク リル酸アミドまたはその誘導体、エチレン-酢酸ビニル 共重合体、スチレンー無水マレイン酸共重合体、エチレ ン-無水マレイン酸共重合体、イソブチレン-無水マレ イン酸共重合体、ポリビニルピロリドン、エチレン-ア クリル酸共重合体、酢酸ビニルーアクリル酸共重合体、 カルボキシメチルセルロース, メチルセルロース等のセ ルロース誘導体、カゼイン、ゼラチン、澱粉誘導体、ア ラビヤゴム、アルギン酸ナトリウム等が挙げられる。こ れらの中でも、ポリビニルアルコール、ゼラチン、セル ロース誘導体が特に好ましい。

【0075】また、油相の水相に対する混合比(油相重 量/水相重量)は、0.02~0.6が好ましく、0. 1~0. 4がより好ましい。該混合比が0. 02~0. 6の範囲内であると、適度の粘度に保持でき、製造適性 に優れ、塗布液安定性に優れる。

【0076】本発明の感熱記録材料において電子受容性 化合物を用いる場合、該電子受容性化合物は、前記電子 供与性染料前駆体1質量部に対して、0.5~30質量 部が好ましく、1.0~10質量部がより好ましい。ま た、本発明の感熱記録材料においてカプラーを用いる場 合、該カプラーは、前記ジアゾ化合物1質量部に対し て、0.1~30質量部が好ましい。

【0077】(感熱記録層用塗布液)感熱記録層用塗布 液は、例えば、上記のように調製したマイクロカプセル 液と乳化分散物とを混合することにより、調製すること ができる。ここで、前記マイクロカプセル液の調製の際 に保護コロイドとして用いた水溶性高分子、並びに前記 乳化分散物の調製の際に保護コロイドとして用いた水溶 性高分子は、前記感熱記録層におけるバインダーとして 機能する。また、これら保護コロイドとは別にバインダ ーを添加、混合して、感熱記録層用塗布液を調製しても よい。

【0078】前記添加されるバインダーとしては、水溶 性のものが一般的であり、ポリビニルアルコール、ヒド ロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロー ス、エピクロルヒドリン変性ポリアミド、エチレンー無 水マレイン酸共重合体、スチレンー無水マレイン酸共重 合体、イソプチレン-無水マレインサリチル酸共重合 体、ポリアクリル酸、ポリアクリル酸アミド、メチロー ル変性ポリアクリルアミド、デンプン誘導体、カゼイ ン、ゼラチン等が挙げられる。また、これらのバインダ 一に耐水性を付与する目的で耐水化剤を加えたり、疎水 性ポリマーのエマルジョン、具体的には、スチレンーブ タジエンゴムラテックス、アクリル樹脂エマルジョン等 を添加することもできる。

【0079】前記感熱記録層用塗布液を支持体上に塗布 する際、水系又は有機溶剤系の塗布液に用いる公知の塗 布手段が用いられるが、この場合、感熱記録層用塗布液 を安全かつ均一に塗布するとともに、塗膜の強度を保持 するため、本発明の感熱記録材料においては、メチルセ ルロース、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエ チルセルロース、澱粉類、ゼラチン、ポリビニルアルコ ール、カルボキシ変性ポリビニルアルコール、ポリアク リルアミド、ポリスチレン又はその共重合体、ポリエス テル又はその共重合体、ポリエチレン又はその共重合 体、エポキシ樹脂、アクリレート系樹脂又はその共重合 体、メタアクリレート系樹脂又はその共重合体、ポリウ レタン樹脂、ポリアミド樹脂、ポリビニルブチラール樹 脂等を使用することができる。

【0080】(他の成分)以下に、感熱記録層に用いる ことのできる他の成分について述べる。前記他の成分と しては、特に限定はなく、目的に応じて適宜選択するこ とができるが、例えば、公知の熱可融性物質、紫外線吸 収剤、酸化防止剤等が挙げられる。他の成分の塗布量と 50 しては、0.05~1.0g/m¹程度が好ましく、

0. $1 \sim 0$. 4 g/m がより好ましい。尚、他の成分は、前記マイクロカプセル内に添加してもよいし、前記マイクロカプセル外に添加してもよい。

【0081】前記熱可融性物質は、熱応答性の向上を図る目的で感熱記録層に含有させることができる。前記熱可融性物質としては、芳香族エーテル、チオエーテル、エステル、脂肪族アミド、ウレイド等が挙げられる。これらの例は、特開昭58-57989号、同58-87094号、同61-58789号、同62-109681号、同62-132674号、同63-15147810号、同63-235961号、特開平2-184489号、同2-215585号の各公報等に記載されている。

【0082】前記紫外線吸収剤としては、ベンゾフェノン系紫外線吸収剤、ベンゾトリアゾール系紫外線吸収剤、サリチル酸系紫外線吸収剤、シアノアクリレート系紫外線吸収剤、オキザリックアシッドアニリド系紫外線吸収剤等が好適に挙げられる。これらの例は、特開昭47-10537号、同58-111942号、同58-212844号、同59-19945号、同63-53544号、同59-109055号、同63-53544号、特公昭36-10466号、同42-26187号、同48-30492号、同48-31255号、同48-41572号、同48-54965号、同50-10726号の各公報、米国特許2,719,086号、同3,707,375号、同3,754,919号、同4,220,711号の各明細書等に記載されている。

【0083】前記酸化防止剤としては、ヒンダードアミン系酸化防止剤、ヒンダードフェノール系酸化防止剤、アニリン系酸化防止剤、キノリン系酸化防止剤等が好適に挙げられる。これらの例は、特開昭59-155090号、同60-107384号、同61-137770号、同61-139481号、同61-160287号の各公報等に記載されている。

【0084】前記感熱記録層は、サーマルヘッドの僅かな熱伝導の差異等から生ずる濃度ムラ等を抑え高画質な画像を得るため、飽和透過濃度($D_{\text{T-sel}}$)を得るのに必要なエネルギー量幅、即ち、ダイナミックレンジが広 40 い感熱記録層であることが好ましい。本発明の感熱記録材料は上記のような感熱記録層を有し、 $90\sim150\,\text{m}$ J $/\text{mm}^{\text{I}}$ の範囲の熱エネルギー量で、透過濃度 $D_{\text{T-sel}}$ 3.0を得ることができる特性を有する感熱記録層であることが好ましい。

【0085】前記感熱記録層は、塗布、乾燥後の乾燥塗布量が $1\sim25$ g/m²になるように塗布されること、及び該層の厚みが $1\sim25$ μ mになるように塗布されることが好ましい。感熱記録層は、2 層以上積層して用いることも可能である。この場合、全感熱記録層の塗布、

乾燥後の乾燥塗布量が1~25g/m²が好ましい。 【0086】〈保護層〉前記保護層は、ヘッドマッチング性を向上させる等の目的で、前記感熱記録層上に、あるいは前記感熱記録層上に中間層を有する場合には該中間層上に形成される。前記保護層は、顔料、バインダー、及び硬膜剤等の他の成分を含んでなり、保護層形成用の塗布液(以下、「保護層用塗布液」ということがある。)を塗布してなる。

【0087】前記顔料は、通常、サーマルヘッドによる記録を好適なものとする、即ちサーマルヘッドにより記録する際のヘッドと感熱記録材料との間におけるスティッキングや異音等の発生を抑える目的で含有され、有機及び/又は無機の顔料が挙げられる。

【0088】前記顔料としては、その平均粒径、即ちレーザー回折法で測定した50%体積平均粒径(レーザ回折粒度分布測定装置LA700((株) 堀場製作所製)により測定した、顔料中の50%体積に相当する顔料粒子の平均粒径。以下、単に「平均粒径」という。)が0.10~5.00 μ mであるものが好ましい。中でも特に、スティッキングや異音等の発生を防止する点で、前記平均粒径が0.20~0.50 μ mのものがより好ましい。前記平均粒径が上記範囲にあると、サーマルヘッドに対する摩耗の低減効果が大きく、サーマルヘッドと保護層中のバインダーとの間の溶着を防止する効果が大きく、その結果、印画時にサーマルヘッドと感熱記録材料の保護層とが接着する、いわゆるスティッキングを効果的に防止すことができる。

【0089】前記顔料としては、特に限定されるものではなく、公知の有機、無機の顔料の中から適宜選択でき、特に炭酸カルシウム、酸化チタン、カオリン、水酸化アルミニウム、非晶質シリカ、酸化亜鉛等の無機顔料、尿素ホルマリン樹脂、エポキシ樹脂等の有機顔料が好ましい。中でも、カオリン、水酸化アルミニウム、非晶質シリカがより好ましい。これらの顔料は一種単独で用いてもよく、二種以上を併用してもよい。

【0090】また、前記顔料は、高級脂肪酸、高級脂肪酸の金属塩、及び高級アルコールからなる群より選択される少なくとも一種により表面被覆されていてもよい。 該高級脂肪酸としては、ステアリン酸、パルミチン酸、ミリスチン酸、ラウリン酸等が挙げられる。

【0091】前記顔料は、例えば、ヘキサメタリン酸ソーダ、部分ケン化又は完全ケン化変性ポリピニルアルコール、ポリアクリル酸共重合体、各種界面活性剤等の分散助剤、好ましくは、部分ケン化又は完全ケン化変性ポリピニルアルコール、ポリアクリル酸共重合体アンモニウム塩の共存下で、ディゾルバー、サンドミル、ボールミル等の既知の分散機で、上述した平均粒径にまで分散して使用されることが好ましい。即ち、顔料の前記平均粒径が0.10~5.00 μ mの範囲の粒径になるまで分散してから使用されることが好ましい。

[0092] 前記保護層に含有する前記バインダーとしては、透明性を良好なものとする観点から、ポリビニルアルコール、カルボキシ変性ポリビニルアルコール、シリカ変性ポリビニルアルコール等が好ましい。

【0093】前記保護層には、公知の硬膜剤等が含有されていてもよい。また、前記感熱記録層(あるいは中間層)上に保護層を均一に形成するため、保護層用塗布液には界面活性剤を添加することが好ましい。該界面活性剤としては、スルホ琥珀酸系のアルカリ金属塩、フッ素含有界面活性剤等が挙げられ、具体的には、ジー(2-10エチルヘキシル)スルホ琥珀酸、ジー(nーヘキシル)スルホ琥珀酸等のナトリウム塩又はアンモニウム塩等が挙げられる。更に、前記保護層中には、感熱記録材料の帯電防止の目的で界面活性剤、金属酸化物微粒子、無機電解質、高分子電解質等を添加してもよい。

【0094】前記保護層は、単層構造であってもよいし、二層以上の積層構造であってもよい。前記保護層の乾燥塗布量は0.2~7g/m'が好ましく、1~4g/m'がより好ましい。

【0095】〈他の層〉本発明の感熱記録材料においては、支持体の感熱記録層及び保護層を有する側に、他の層として中間層、下塗り層等を有していてもよい。

-中間層-

前記感熱記録層上には、中間層が形成されることが好ましい。前記中間層は、層の混合防止や画像保存性に対して有害なガス(酸素等)の遮断のために設けられる。使用するバインダーは特に制限はなく、系に応じて、ポリビニルアルコール、ゼラチン、ポリビニルピロリドン、セルロース誘導体等を用いることができる。また、塗布適性付与のため、種々の界面活性剤を添加してもよい。また、ガスバリヤー性をより高めるため、雲母等の無機微粒子を前記バインダーに対して2~20質量%、より好ましくは5~10質量%添加してもよい。

【0096】-下塗り層-

また、支持体から感熱記録層が剥がれることを防止する目的で、前記感熱記録層や保護層等を塗布する前に支持体上に予め下塗り層を形成しておいてもよい。前記下塗り層は、アクリル酸エステル共重合体、ポリ塩化ビニリデン、SBR、水性ポリエステル等を用いてなり、該層の厚みとしては、 $0.05\sim0.5\mu$ mが好ましい。

【0097】前記下塗り層上に感熱記録層を塗布する

[BC層用塗布液の組成]

・石灰処理ゼラチン(水溶性バインダー)

...1000g

・球形 P M M A マット剤(平均粒子径 5.7 μ m) 12% を含むゼラチン分散

··· 3 3 4 g

・下記構造式 [1] ~ [5] で表わされる化合物を以下の含有率で含む紫外線 吸収剤の乳化物 …1517g

[乳化物1kg当たりの紫外線吸収剤含有量は、

構造式[1]で表される化合物 …14.9g

構造式 [2] で表される化合物 · · · 1 2. 7 g

際、感熱記録層用塗布液に含まれる水分により下塗り層が膨潤して、感熱記録層に記録された画像が悪化することがあるので、下塗り層はグルタルアルデヒド、2, 3 ージヒドロキシー1, 4 ージオキサン等のジアルデヒド類又はホウ酸等の硬膜剤を用いて硬膜させることが好ましい。前記硬膜剤の添加量は、下塗り層の乾燥質量に対して0. $2\sim3$. 0 質量%の範囲で、所望の硬化度に合わせて適宜、添加することができる。

【0098】本発明の感熱記録材料は、支持体の一方の側に、感熱記録層形成用の塗布液(以下、「感熱記録層用塗布液」という。)を塗布して感熱記録層を形成し、該感熱記録層上に保護層用塗布液を塗布して保護層を形成し、かつ該側とは逆側に、既述のように、単一若しくは複数層からなるバック層をバック層用塗布液を塗布して形成し、更に必要に応じて、前記一方及び他方において他の層を形成してなる。尚、前記一方の側における具体的な塗布方法については、バック層を塗布形成する場合と同様の塗布方法が適用できる。ここで、前記感熱記録層及び保護層を同時に形成してもよく、その場合、前記感熱記録層用塗布液と保護層用塗布液とを支持体上に同時に重層塗布することにより形成することができる。

【0099】本発明の感熱記録材料は、サーマルヘッド 等の発熱素子により好適に画像を記録することができ る。前記サーマルヘッドとしては、感熱記録材料に接触 する最上層の炭素比率が90%以上となるように既知の 製膜装置を用いてグレーズ層上に発熱抵抗体と電極を具 備する加熱素子に保護層を設けたものが好適に用いられ る。ヘッド保護層は二層以上でもよいが、少なくとも最 上層は炭素比率が90%以上であることが必要である。

[0100]

30

【実施例】以下、実施例により本発明を説明するが、本 発明はこれらの実施例に限定されるものではない。尚、 実施例中「%」は「質量%」を意味する。

(実施例1)

[0101]

〈第一バック層用塗布液の調製〉下記組成に水を加え、全量を28.54リットルとなるよう調製し、第一バック層用塗布液(以下、「BC層用塗布液」という。)を得た。尚、本層における水溶性バインダー量は、下記石灰処理ゼラチンと「球形PMMAマット剤12%を含むゼラチン分散物」中のゼラチンとの合計量である。

24

構造式 [3] で表される化合物 …14.9g 構造式 [4] で表される化合物 …21.1g

構造式 [5] で表される化合物 · · · 4 4 . 5 g

である。〕

・1,2-ベンズイソチアゾリン-3-オン

... 1. 72g

・ポリーpービニルベンゼンスルホン酸ナトリウム … 22.5g

(分子量約40万)

・下記構造式 [6] で表わされる化合物

8. 45 g

・ポリエチルアクリレートのラテックス20%液 …3219ml

· N, N-エチレン-ビス (ビニルスルホニルアセトアミド)

.. 75.0g

・1,3-ビス(ビニルスルホニルアセトアミド)プロパン

··· 25.0g

【0102】 【化1】

SO₃Na
$$C_2H_5$$
 [6]

[BPC層用塗布液の組成]

・石灰処理ゼラチン(水溶性バインダー)

...1000g

・球形PMMAマット剤(平均粒子径0.70μm)15%を含むゼラチン分

散物

 \cdots 1 0 3 8 g

・1,2-ベンズイソチアゾリン-3-オン

··· 2.09g

【0103】〈第二バック層用塗布液の調製〉下記組成に水を加え、全量を25.00リットルとなるよう調製し、第二パック層用塗布液(以下、「BPC層用塗布液」という。)を得た。尚、本層における水溶性バインダー量は、下記石灰処理ゼラチンと「球形PMMAマット剤15%を含むゼラチン分散物」中のゼラチンとの合

20 計量である。 【0104】

・p-t-オクチルフェノキシポリオキシエチレンエチルスルホン酸ナトリウ

 Δ 9.53g

・ポリアクリル酸ナトリウム(分子量約10万) 57.9g

・ポリ-p-ビニルベンゼンスルホン酸ナトリウム (分子量約40万)

22.5g

・N-プロピル・N-ポリオキシエチレン・パーフルオロオクタンスルホン酸

アミドプチルスルホン酸ナトリウム

・ヘキサデシルオキシーノニル (エチレンオキシ) -エタノール

8.97g

・1 N水酸化ナトリウム水溶液 28.1g

· N, N-エチレン-ビス (ビニルスルホニルアセトアミド)

18.0g

・1, 3-(ビニルスルホニルアセトアミド)プロパン … 6.0g

【0105】<BC層及びBPC層の形成>JIS-Z 8701に記載の方法により規定された色度座標でx= 0. 2850、y=0. 2995に青色染色した透明P ET支持体(厚さ180 µm)を用意し、上記より得た BC層用塗布液及びBPC層用塗布液を、該透明PET 支持体上に、支持体に近い側からBC層用塗布液、BP m', 13. 4m1/m' となるように、スライドピード 方式により同時重層塗布、乾燥した。塗布、乾燥条件は 以下の通りである。

【0106】塗布スピードは160m/min.とし、 コーティングダイ先端と支持体との間隙を0.10~ 0. 30mmとし、減圧室の圧力を大気圧に対して19 6~882Pa低く設定した。支持体は予め塗布前にイ オン風にて徐電しておいた。引き続き、チリングゾーン において、乾球温度10~20℃の風で塗布液を冷却し た後、無接触で搬送して、つるまき式無接触型乾燥装置 30 により、乾球温度23~45℃、湿球温度15~21℃ の乾燥風で乾燥させた。以上のようにして、透明PET 支持体の一方の側に、二層からなるバック層を形成し た。二層のバック層に含まれる水溶性バインダーの総塗 布量は2. 20g/m²である。

【0107】<保護層用塗布液の調製>

-保護層用顔料分散液の調製-.

水110gに、顔料としてステアリン酸処理水酸化アル ミニウム (ハイジライトH42S, 昭和電工(株)製) 30gを加え3時間撹拌した後、これに分散助剤 (ポイ ズ532A, 花王(株)製) 0.8g、10%ポリビニ C層用塗布液の順でそれぞれの塗布量が47.4ml/ 20 ルアルコール水溶液 (PVA105, (株) クラレ製) 30g、及び2%に調整した下記構造式 [100] で表 される化合物の水溶液10gを加えてサンドミルで分散 し、平均粒径 0.30 μmの保護層用顔料分散液を得 た。

> 【0108】尚、「平均粒径」は、用いる顔料を分散助 剤共存下で分散し、その分散直後の顔料分散物に水を加 えて0. 5%に希釈した被検液を、40℃の温水中に投 入し光透過率が75±1.0%になるように調整した 後、30秒間超音波処理しレーザー回折粒度分布測定装 置(LA700, (株) 堀場製作所製) により測定し た、全顔料の50%体積に相当する顔料粒子の平均粒径 を使用し、以下に記載の「平均粒径」は全て同様の方法 により測定した平均粒径を表す。

> > ... 4.7g

[0109] 【化2】

CH₃(CH₂)₇CH=CH(CH₂)₇-COŅ-CH₂CH₂SO₃Na [1.00] CH₃

【0110】-保護層用塗布液の調製-

液を得た。

水65gに、下記組成の化合物を混合して保護層用塗布

・35%シリコーンオイル水分散液

・8%ポリビニルアルコール水溶液 ...90g (PVA124C, (株) クラレ製) ・20.5%ステアリン酸亜鉛分散物 5. 5 g (F-115, 中京油脂(株)製) ・21.5%ステアリン酸アミド化合物 3.8g (G-270, 中京油脂(株)製) ・18.0%ステアリン酸 2.8g (セロゾール920, 中京油脂(株) 製) ・4%ホウ酸水溶液 …10g ・前記保護層用顔料分散液(18%) ...70g

(ポリジメチルシロキサン、BY22-840、東レ・ダウコーニング(株

) 製)

- ・10%ドデシルベンゼンスルフォン酸Na塩水溶液 … 6.
- ・ジー2-エチルヘキシルスルホコハク酸のアンモニウム塩 … 3.28g (日本油脂(株)製、ニッサンエレクトールSAL1の75%液)
- ・6%スチレン-マレイン酸共重合体アンモニウム塩水溶液 …17.5g (ポリマロン385, 荒川化学(株)製)
- ・20%コロイダルシリカ

... 1 4 g

(スノーテックス, 日産化学(株)製)

- ・10%サーフロンS131S(セイミケミカル(株)製) …16g
- ・プライサーフA217 (第一工業製薬(株)製) … 1.1g
- · 2%酢酸 · · · · 8g

【0111】 <感熱記録層用塗布液の調製>以下のよう

-マイクロカプセル液Aの調製-

に、マイクロカプセル液、顕色剤乳化分散物の各液を調 酢酸エチル24.3gに、発色剤として、

製した。

下記構造式 [201] で表される化合物 …11.7g

下記構造式 [202] で表される化合物 … 1.5 g

下記構造式 [203] で表される化合物 … 2.2 g

下記構造式 [204] で表される化合物 … 5.65 g

下記構造式 [205] で表される化合物 … 1.2 g

下記構造式 [206] で表される化合物 … 1.1 g

下記構造式 [207] で表される化合物 … 0.57g

[0112]

$$(C_2H_5)_2N$$
 C_2H_5O OC_2H_5 $O(C_2H_5)_2$ [202]

[0113]

【化4】

40

【0114】 【化5】

【0115】を添加して70℃に加熱、溶解した後、45℃まで冷却した。これに、カプセル壁材(タケネートD140N,武田薬品工業(株)製)13.1g、及びパーノックD750(大日本インキ工業(株)製)2.3gを加え、混合した。

【0116】得られた溶液を、水16gに8%のポリビニルアルコール水溶液 (PVA217C, (株) クラレ製) 48gを混合した水相中に加えた後、エースホモジ 50

ナイザー(日本精機(株)製)を用い回転数 15000 r pmで 5 分間乳化を行った。得られた乳化液に、更に 水 110 g及びテトラエチレンペンタミン 1.0 gを添加した後、60 で 4 時間カプセル化反応を行い、平均 粒径 0.35 μ mのマイクロカプセル液 A(固形分濃度 23%)を調製した。

【0117】-マイクロカプセル液Bの調製-酢酸エチル21gに、

前記構造式 [201] で表される化合物 …12.2g 前記構造式 [202] で表される化合物 … 1.6g 前記構造式 [203] で表される化合物 … 2.4g 前記構造式 [204] で表される化合物 … 3.3g 前記構造式 [205] が表される化合物 … 1.5g 前記構造式 [206] で表される化合物 … 0.2g 前記構造式 [207] が表される化合物 … 0.5g を添加し、70℃に加熱、溶解した後、35℃に冷却した。これにnープタノール0.5g、タケネートD12 7N(武田薬品工業(株)製)14.1g、及びタケネートD110N(武田薬品工業(株)製)2.5gを加 20え、35℃のまま40分間保温した。

【0118】得られた溶液を、水16.6gに8%のポリビニルアルコール(PVA217C、(株)クラレ製)48.1gを混合した水相中に加え、エースホモジナイザー(日本精機(株)製)を用い、15000rpmで5分間乳化を行った。得られた乳化液に更に水112g及びテトラエチレンペンタミン0.9gを添加した後、60℃で4時間カプセル化反応を行い、平均粒径0.35 μ mのマイクロカプセル液B(固形分濃度24%)を調製した。

30 【0119】-顕色剤乳化分散液の調製-顕色剤として、

下記構造式 [301] で表される化合物 …6.7g 下記構造式 [302] で表される化合物 …8.0g 下記構造式 [303] で表される化合物 …5.8g 下記構造式 [304] で表される化合物 …1.5g 下記構造式 [305] で表される化合物 …2.2g 下記構造式 [306] で表される化合物 …0.8g 下記構造式 [307] で表される化合物 …4.3g 【0120】

40 【化6】

特開2003-266943

32

[0121] [化7]

【0122】をトリクレジルフォスフェート1.0g及 30 びマレイン酸ジエチル0.5gと共に酢酸エチル16. 5gに添加し、70℃に加熱して溶解した。この溶液 を、水70g、8%のポリビニルアルコール水溶液(P VA217C、(株) クラレ製) 57g、15%のポリ ビニルアルコール水溶液(PVA205C、(株)クラ レ製) 20g、並びに下記構造式 [401] で表される 化合物及び下記構造式 [402] で表される化合物の2 %水溶液11.5gを混合した水相中に加えた後、

[0123]

【化8】

【0124】エースホモジナイザー(日本精機(株) 製)を用いて回転数10000rpmで平均粒径0.7 50 μmになるように乳化し、顕色剤乳化分散液(固形分濃

度22%)を得た。

【0125】-感熱記録層用塗布液Aの調製-前記マイクロカプセル液A12g、前記マイクロカプセル液B2.5g、前記顕色剤乳化分散液50g、下記構造式[403]で表される化合物の50%水溶液0.7g、及びコロイダルシリカ(スノーテックス、日産化学(株)製)1.8gを混合して、感熱記録層用塗布液Aを調製した。

[0126]

前記マイクロカプセル液A

前記マイクロカプセル液B

· 前記顕色剤乳化分散液

・コロイダルシリカ(スノーテックス、日産科学(株)製)

・前記構造式 [403] で表される化合物の50%水溶液

(化 9) H₃C OH [4 0 3]

【0127】-感熱記録層用塗布液Bの調製-下記組成の化合物を混合し、感熱記録層用塗布液Bを調 製した。

··· 2. 3 g

··· 6.6g

··· 1. 5 g

... 3 3 g

%水溶液 ··· 0.4g

【0128】-感熱記録層用塗布液Cの調製-

6%のPVA水溶液(PVA124C、(株)クラレ 製)35g、下記構造式[404]で表される化合物の 2%水溶液2g、及び前記マイクロカプセル液A0.5 gを水5gに溶解し、感熱記録層用塗布液Cを調製し た。

[0 1 2 9] [$1 \pm 1 0$] $C_8 F_{17} SO_2 N - CH_2 - COOK$ $C_3 H_7$

[404]

【0130】 <中間層用塗布液の調製>石灰処理ゼラチン1000gに水7848gを加え溶解した後、ジ-2-エチルヘキシルスルホコハク酸Na塩(ニッサンラピ 30ゾールB90、日本油脂(株)製)の5%溶解液(水/メタノール1:1体積混合溶媒)を137g加え、中間層用塗布液を調製した。

【0131】 <感熱記録材料の作製>前記透明PET支持体(厚み175μm)のBC層及びBPC層が塗設された側と逆側の表面に、支持体に近い側から前記感熱記録層用塗布液A、前記感熱記録層用塗布液B、前記中間層用塗液、前記感熱記録層用塗布液C、及び前記保護層用塗布液の順で、それぞれの塗布量が50ml/m²、20ml/m²、20ml/m²、25ml/m²。25ml/m²、25ml/m² 25ml/m² 25ml/

[PVA層用塗布液の組成]

・シリカ変性ポリビニルアルコール

...1000g

・1, 2-(ジ-2-エチルヘキシルオキシカルボニル) エタンスルホン酸ナ

トリウム (5%) 水溶液

...8973g

27g

・蒸留水

【0136】(実施例6) 実施例1において、二層のバ 50 ック層に含まれる水溶性バインダーの総塗布量を2.4

乾燥条件は以下の通りである。

【0132】塗布スピードは160m/min.とし、コーティングダイ先端と支持体との間隙を0.10~0.30mmとし、減圧室の圧力を大気圧に対して196~882Pa低く設定した。透明PET支持体は予め20塗布前にイオン風にて徐電しておいた。引き続き、第1乾燥ゾーンにおいて、乾球温度40~60℃、露点0℃、膜面風速5m/sec以下の風をあてて初期乾燥を行った後、無接触で搬送して、つるまき式無接触型乾燥装置により、乾球温度23~45℃、相対湿度20~70%RH、膜面風速15~25m/secの乾燥風で、膜面温度を18~23℃に調節して乾燥した。保護層の固形分中、ジー2-エチルヘキシルスルホコハク酸アンモニウム塩の含有量は7.2%である。

【0133】(実施例2~3) 実施例1において、二層のバック層に含まれる水溶性バインダーの総塗布量を各々2.40g/m¹、3.00g/m²としたこと以外、実施例1と同様にして、本発明の感熱記録材料(2)及び(3)を作製した。

【0134】(実施例4)実施例1において、二層のバック層に含まれる水溶性バインダーの総塗布量を3.5 0 g/ m^2 に代えたこと以外、実施例1と同様にして、本発明の感熱記録材料(4)を作製した。

【0135】(実施例5)実施例1において、二層のバック層に含まれる水溶性バインダーの総塗布量を3.5 40 0g/m²に代え、かつ下記組成の塗布液を用いて最上層(最も支持体から遠い層)にPVA層をBC層及びBPC層と共に同時重層塗布により形成したこと以外、実施例1と同様にして、本発明の感熱記録材料(5)を作製した。

0g/m¹に代え、かつ実施例1で用いた透明PET支 持体を透明PEN(ポリエチレンナフタレート)支持体 に代えたこと以外、実施例1と同様にして、本発明の感 熱記録材料(6)を作製した。

【0137】(実施例7)実施例1において、二層のバ ック層に含まれる水溶性バインダーの総塗布量を1.8 0 g/m¹ に代えたこと以外、実施例1と同様にして、 本発明の感熱記録材料(7)を作製した。

【0138】(比較例1)実施例1において、二層のバ ック層に含まれる水溶性バインダーの総塗布量を0.9 10 8g/m²としたこと以外、実施例1と同様にして、比 較の感熱記録材料(8)を作製した。

【0139】(比較例2)実施例1において、第一及び 第二バック層を形成しなかったこと以外、実施例1と同 様にして、比較の感熱記録材料(9)を作製した。

【0140】(比較例3) 実施例1で用いた透明PET 支持体に代えて、厚み97μmのPET支持体を用いた こと以外、実施例1と同様にして、比較の感熱記録材料 (10)を作製した。

【0141】(測定、評価)以上より得られた感熱記録 20 材料(1)~(10) [各々35cm×43cmのサン プル) を、サーマルヘッド (KGT 260-12MP H8、京セラ(株) 製) によりヘッド圧10 kg/cm 1 、透過濃度Dmax=3.0となる記録エネルギーで

CT画像を印画した後、下記評価を行った。結果は下記 表1に示す。

【0142】(!)支持体の熱収縮率の測定

実施例及び比較例で用いた未使用の透明PET支持体、 透明PEN支持体について、各々の長辺と短辺の長さし 'を測定した後、これをドライオーブン中で120℃下 に静置し、10分経過後取出して再度長辺と短辺の長さ L^1 を測定して、処理前後での変化率(%; $L^1/L^1 \times$ 100)を求め、支持体の熱収縮率とした。

【0143】(2)カール性の評価

CT画像(Dmax)が印画された各サンプルを、印画 面とは逆側、即ちバック層が設けられた側(透明PET 支持体の感熱記録層を有しない側)を手前側(観察者 側)にして一方の短辺を固定してシャーカステンに吊る し、25℃、相対湿度45%以下の環境条件下で1時間 放置した後、シャーカステンの表面から手前側に凸状に 最も盛り上がった位置の、シャーカステンの表面からの 高さ(mm)を測定し、カールの程度を評価するための 指標とした。カールの評価は、医療用感熱記録材料とし て用いる上での評価として、高さ30未満の場合を○、 30以上35mm未満の場合を△、35mm以上の場合 を×として評価した。

[0144]

【表 1 】

abla	慈熱	パック層セラチン		支持体熱収縮率 [%]		カールの評価	
	記録材料	塗布量 [g/m²]	支持体	縦方向	横方向	高さ[mm]	判定
実施例1	(1)	2.20	PET	0.11	0.02	29	0
実施例2	(2)	2.40	PET	0.11	0.02	28	. 0
実施例3	(3)	3.00	PET	0.11	0.02	24	0
実施例4	(4)	3.50	PET	0.11	0.02	19	0
実施例5	(5)	3.50	PET	0.11	0.02	20	0
実施例6	(6)	2.40	PEN	0.11	0.02	26	0
実施例7	(7)	1.80	PET	0.11	0.02	32	Δ
比較例1	(8)	0.98	PET	0.11	0.02	36	×
比較例2	(8)	パック層なし	PET	0.11	0.02	45	×
比較例3	(10)	2.20	PET (厚み97μm)	2.18	1.12	筒状に 丸まった	×

【0145】上記表1の結果から、支持体の熱収縮率を 40 逆に、ゼラチン1g/m $^{\prime}$ 以上のバック層を有するが、 1%未満に抑え、かつバック層におけるゼラチン量を1 g/m'以上にして作製した感熱記録材料(1)~

(7)では、印画後におけるカール変形を小さく抑える ことができた。一方、感熱記録材料(9)のように、熱 収縮の少ない支持体を用いても、バック層を設けなかっ た場合にはカールが大きく、また、感熱記録材料(8) のようにバック層を有しても、バック層中のパインダー 量が少ない場合には十分な効果が得られなかった。また

支持体の熱収縮が大きい場合にも十分な効果は得られな かった。

[0146]

【発明の効果】本発明によれば、支持体上に設けられた 感熱記録層上に保護層を有する感熱記録材料であって、 高エネルギーで熱印画した場合でもカール状に変形する ことのない感熱記録材料を提供することができる。